



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (I)
PART II—Section 3—Sub-section (I)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 407]

नई दिल्ली, शुक्रवार, सितम्बर 30, 1994/आश्विन 8, 1916

No. 407]

NEW DELHI, FRIDAY, SEPTEMBER 30, 1994/ASVINA 8, 1916

स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय

(स्वास्थ्य विभाग)

ग्रधिसूचना

नई दिल्ली, 30 सितम्बर, 1994

सा.का.नि. 730 (घ):—औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 का और संशोधन करने के लिए कतिपय नियमों का निम्नलिखित प्रारूप, जिसे केन्द्रीय सरकार, औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) की धारा 12 और धारा 33 द्वारा प्रवृत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, औषधि तकनीकी सलाहकार बोर्ड से परामर्श करने के पश्चात् बनाना चाहती है, उपर धाराओं की अपेक्षानुसार ऐसे सभी व्यक्तियों की जानकारी के लिए, जिनके उससे प्रभावित होने की संभावना है, प्रकाशित किया जाता है और यह सूचना दी जाती है कि उक्त प्रारूप नियमों पर, उस तारीख से जिसको उस राजपत्र की प्रतियाँ जिसमें यह अधिसूचना प्रकाशित की जाती है, जनता को उपलब्ध करा दी जाती है, वैतालीस दिन की अवधि की समाप्ति के पश्चात् विचार किया जाएगा;

उक्त प्रारूप नियमों की बाबत धाओप या सुझाव सचिव, स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय, निर्माण भवन, नई दिल्ली को भेजे जा सकते हैं। जिन्होंने ऐसे धाओपों या सुझावों पर, जो इस प्रकार विनिर्दिष्ट अवधि की समाप्ति के पहले किसी व्यक्ति से प्राप्त होंगे, केन्द्रीय सरकार विचार करेगा।

प्रारूप नियम

1 (1) इन नियमों का संक्षिप्त नाम औषधि और प्रसाधन सामग्री (संशोधन) नियम, 1993 है।

(2) ये राजपत्र में अंतिम प्रकाशन की तारीख को प्रवृत्त होंगे।

2 औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 (जिन्हें इसमें इसके पश्चात् उक्त नियम कहा गया है) में, नियम 74 के खंड (ग) के स्थान पर निम्नलिखित रखा जाएगा, यथा:—

“(ग) अनुज्ञतिधारी अपने प्रयोगशाला में, अपने उत्पादों के विनिर्माण के लिए अपने द्वारा प्रयुक्त कच्ची सामग्री के प्रत्येक बैच या लाट का तथा अंतिम उत्पाद के प्रत्येक बैच का परीक्षण करेगा और ऐसे परीक्षणों की बाबत अनुसूची “व” में विनिर्दिष्ट विधिष्ठियाँ दर्शाते हुए अभिलेख या रजिस्टर रखेगा।

परन्तु यह और कि ऐसे परीक्षणों के लिए, जिनमें परिष्कृत उपकरण तकनीकों की प्रयोगा हो, जिन्हें अनुज्ञापन प्राधिकारी इस प्रयोजन के लिए भाग 15क के अधीन अपने द्वारा अनुमोदित संस्थाओं द्वारा किए जाने के लिए अनुज्ञात करे, वे परीक्षण के लिए उन्हें मेसी गई कच्ची सामग्री और अंतिम उत्पाद के प्रत्येक बैच या लाट का भी परीक्षण करेगा अपने द्वारा किए गए ऐसे परीक्षणों की बाबत विधिष्ठियाँ दर्शाते हुए अभिलेख या रजिस्टर रखेगी और परीक्षण की तारीख से पांच वर्ष की अवधि तक रखे रखेगी”।

3 उक्त नियम के नियम 74क में,—(i) खंड (ख) के स्थान पर निम्नलिखित खंड रखा जाएगा, अर्थात्:—

“(ख) अनुश्रुतिधारी पुनः पैक की गई औषधियों की शक्ति, स्वासिटी, शुद्धता का परीक्षण करने के लिए अपने परिसर में यथोचित व्यवस्था का उपबंध करेगा और उन्हें बनाए रखेगा।

परन्तु यह और कि अनुश्रुतिधारी, अनुज्ञापन प्राधिकारी द्वारा भाग 15क के अधीन अनुमोदित संस्थाओं में ऐसे परीक्षणों के लिए व्यवस्था करेगा, जिनमें परिष्कृत उपकरण तकनीकों की अपेक्षा हो और जिन्हें अनुज्ञापन प्राधिकारी अनुज्ञात करें;”

(ii) खंड (घ) के स्थान पर निम्नलिखित खंड रखा जाएगा,

“(घ) अनुश्रुतिधारी, अपने प्रयोगशाला में, अपने उत्पादों के विनिर्माण के लिए अपने द्वारा प्रयुक्त कच्ची सामग्री के प्रत्येक बैच या लाट का तथा अंतिम उत्पाद के प्रत्येक बैच का परीक्षण करेगा और ऐसे परीक्षणों की बाबत अनुसूची “घ” में निदिष्ट विनिर्दिष्टां दर्शाए करते हुए अभिलेख या रजिस्टर रखेगा।

परन्तु यह और कि ऐसे परीक्षणों के लिए जिनमें परिष्कृत उपकरण तकनीकों की अपेक्षा हो, जिन्हें अनुज्ञापन प्राधिकारी इस प्रयोजन के लिए भाग 15क के अधीन अपने द्वारा अनुमोदित संस्थाओं द्वारा किए जाने के लिए अनुज्ञात करें, वे परीक्षण के लिए उन्हें भेजी गई कच्ची सामग्री और अंतिम उत्पाद के प्रत्येक बैच या लाट का भी परीक्षण करेगी। वे अपने द्वारा किए गए ऐसे परीक्षणों की बाबत विनिर्दिष्टां दर्शाए करते हुए अभिलेख या रजिस्टर रखेंगी और परीक्षण की तारीख से पांच वर्ष की अवधि तक रखें रहेंगी।”

4 उक्त नियम के नियम 78क में,—

(i) खंड (ग) के उपखंड (ii) के स्थान पर निम्नलिखित उपखंड रखा जाएगा, अर्थात्:—

“(ii) अनुश्रुतिधारी, अपने प्रयोगशाला में अपने उत्पादों के विनिर्माण के लिए अपने द्वारा प्रयुक्त कच्ची सामग्री के प्रत्येक बैच या लाट का तथा अंतिम उत्पाद के प्रत्येक बैच का परीक्षण करेगा और ऐसे परीक्षणों की बाबत अनुसूची “घ” में विनिर्दिष्ट विनिर्दिष्टां दर्शाए करते हुए अभिलेख या रजिस्टर रखेगा।

परन्तु यह और कि ऐसे परीक्षणों के लिए, जिनमें परिष्कृत उपकरण तकनीकों या अनुभूति से भिन्न जैविक या सूक्ष्म जैविक पद्धतियों की अपेक्षा हो, जिन्हें अनुज्ञापन प्राधिकारी इस प्रयोजन के लिए (उक्त नियम के भाग 15क के अधीन) अपने द्वारा अनुमोदित संस्थाओं द्वारा किए जाने के लिए अनुज्ञात करें, वे परीक्षण के लिए उन्हें भेजी गई कच्ची सामग्री और अंतिम उत्पाद के प्रत्येक बैच या लाट का भी परीक्षण करेगी। वे अपने द्वारा किए गए ऐसे परीक्षणों की बाबत विनिर्दिष्टां दर्शाए करते हुए अभिलेख या रजिस्टर रखेंगी और परीक्षण की तारीख से पांच वर्ष की अवधि तक रखें रहेंगी।”

(ii) खंड (4) के स्थान पर निम्नलिखित खंड रखा जाएगा अर्थात्:—

“(4) अनुश्रुतिधारी, अपने प्रयोगशाला में अपने उत्पादों के विनिर्माण के लिए अपने द्वारा प्रयुक्त कच्ची सामग्री के प्रत्येक बैच या लाट का तथा अंतिम उत्पाद के प्रत्येक बैच का परीक्षण करेगा और ऐसे परीक्षणों की बाबत अनुसूची “घ” में विनिर्दिष्ट विनिर्दिष्टां दर्शाए करते हुए अभिलेख या रजिस्टर रखेगा।

परन्तु यह और कि ऐसे परीक्षणों के लिए, जिनमें परिष्कृत उपकरण तकनीकों या अनुभूति से भिन्न जैविक या सूक्ष्म जैविक पद्धतियों की अपेक्षा हो, जिन्हें अनुज्ञापन प्राधिकारी इस प्रयोजन के लिए (उक्त नियम के भाग 15क के अधीन) अपने द्वारा अनुमोदित

संस्थाओं द्वारा किए जाने के लिए अनुज्ञात करें वे परीक्षणों के लिए उन्हें भेजी गई कच्ची सामग्री और अंतिम उत्पाद के प्रत्येक बैच का भी परीक्षण करेगी। वे अपने द्वारा किए गए ऐसे परीक्षणों की बाबत विनिर्दिष्टां दर्शाए करते हुए अभिलेख या रजिस्टर रखेंगी और परीक्षण की तारीख से पांच वर्ष की अवधि तक रखें रहेंगी।”

5 उक्त नियम के अनुसूची “क” के प्रथम 25, 25क, 25घ, 26, 26क, 26घ, 28, 28क, 28घ, 28ग, 37, 38 में, “अनुमोदित कर्मचारी-वृत्त” या “विशेषज्ञ कर्मचारिवृत्त” शब्दों के स्थान पर, जहाँ जहाँ वे आते हैं, “सक्षम तकनीकी कर्मचारिवृत्त” शब्द रखे जाएंगे।

6 उक्त नियम की अनुसूची “ड” के भाग I के नीचे पैरा 10 में,—

(i) उपपैरा (1) में, “अनुज्ञापन प्राधिकारी द्वारा अनुमोदित” शब्दों का लोप किया जाएगा।

(ii) उपपैरा (2) के प्रारंभिक पैरा में, “कोटिकास्टरायड्स” शब्द का लोप किया जाएगा।

7 उक्त नियम के प्रथम 19क में,—

(i) शीर्षक में आने वाले “कैरी लगाकर बेचने वालों और अन्य” शब्दों का लोप किया जाएगा;

(ii) प्रविष्टि 1 में आने वाले “—” शेष में विज्ञेता के रूप में अनुसूची ग, ग1 और भ में विनिर्दिष्ट औषधियों से भिन्न औषधियों का शब्दों का लोप, किया जाएगा;

(iii) मद 5 और उसकी प्रविष्टियों का लोप किया जाएगा;

(iv) मद 6 की प्रविष्टि 6 में आने वाले “पांच” शब्द का लोप किया जाएगा।

8 उक्त नियम के प्रथम 20क और 21क में,—

(i) शीर्षक में आने वाले “कैरी लगाकर बेचने वालों और अन्य” शब्दों का लोप किया जाएगा;

(ii) “प्रविष्टि 1” में आने वाले “क्षेत्र में विज्ञेता के रूप में” शब्दों का लोप किया जाएगा;

(iii) “प्रविष्टि 4” का लोप किया जाएगा;

(iv) “अनुश्रुति की शर्तों” की प्रविष्टि 1 में आने वाले “या विज्ञेता के पास रखी जाए” शब्दों का लोप किया जाएगा।

[सं. एकम-11014/8/93-बी.एम.एस. एंड पी.एफ.ए.]

गौनजा चन्द्र, संयुक्त सचिव

औषध और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945, 1-5-79 तक यथा संशोधित रूप में स्वास्थ्य और परिवार कल्याण (स्वास्थ्य विभाग) उपखंड में जिसमें औषधि और प्रसाधन सामग्री, अधिनियम और नियम (पी.डी.बी.एस.) भी सम्मिलित हैं, अंतर्निष्ठ हैं। तत्पश्चात् उक्त नियमों में भारत के राजपत्र भाग-2 खंड (3) में प्रकाशित निम्नलिखित अधिसूचनाओं द्वारा संशोधित किए गए हैं:—

1. सा.का.नि. 1241, तारीख 6-10-1979
2. सा.का.नि. 1242, तारीख 6-10-1979
3. सा.का.नि. 1243, तारीख 6-10-1979
4. सा.का.नि. 1281, तारीख 12-10-79
5. सा.का.नि. 430, तारीख 19-4-80
6. सा.का.नि. 779, तारीख 26-7-80
7. सा.का.नि. 540, (घ), तारीख 22-9-80

- 8 सा.का.नि. 680, तारीख 5-12-80
- 9 सा.का.नि. 681(प्र), तारीख 5-12-80
- 10 सा.का.नि. 682(प्र), तारीख 5-12-80
- 11 सा.का.नि. 27(प्र), तारीख 17-1-81
- 12 सा.का.नि. 428(प्र), तारीख 8-8-81
- 13 सा.का.नि. 62(प्र), तारीख 15-2-82
- 14 सा.का.नि. 462, (प्र), तारीख 22-6-82
- 15 सा.का.नि. 510(प्र), तारीख 26-7-82
- 16 सा.का.नि. 13(प्र), तारीख 7-1-83
- 17 सा.का.नि. 318(प्र), तारीख 1-5-84
- 18 सा.का.नि. 331(प्र), तारीख 8-5-84
- 19 सा.का.नि. 460(प्र), तारीख 20-6-84
- 20 सा.का.नि. 487(प्र), तारीख 2-7-84
- 21 सा.का.नि. 89(प्र), तारीख 16-2-85
- 22 सा.का.नि. 788(प्र), तारीख 10-10-85
- 23 सा.का.नि. 17(प्र), तारीख 7-1-86
- 24 सा.का.नि. 1049(प्र), तारीख 29-5-86
- 25 सा.का.नि. 1060(प्र), तारीख 5-9-86
- 26 सा.का.नि. 1115(प्र), तारीख 30-9-86
- 27 सा.का.नि. 71(प्र), तारीख 30-1-87
- 28 सा.का.नि. 570(प्र), तारीख 12-6-87
- 29 सा.का.नि. 626(प्र), तारीख 2-7-87
- 30 सा.का.नि. 792(प्र), तारीख 17-9-87
- 31 सा.का.नि. 371(प्र), तारीख 14-2-88
- 32 सा.का.नि. 75(प्र), तारीख 2-6-88
- 33 सा.का.नि. 675(प्र), तारीख 2-6-88
- 34 सा.का.नि. 676(प्र), तारीख 2-6-88
- 35 सा.का.नि. 677(प्र), तारीख 2-6-88
- 36 सा.का.नि. 680(प्र), तारीख 6-6-88
- 37 सा.का.नि. 735(प्र), तारीख 24-6-88
- 38 सा.का.नि. 813(प्र), तारीख 27-7-88
- 39 सा.का.नि. 944(प्र), तारीख 21-9-88 (शुद्धिपत्र)
- 40 सा.का.नि. 43(प्र), तारीख 20-1-89 (शुद्धिपत्र)
- 41 सा.का.नि. 44(प्र), तारीख 20-1-89 (शुद्धिपत्र)
- 42 सा.का.नि. 100(प्र), तारीख 14-2-89 (शुद्धिपत्र)
- 43 सा.का.नि. 443(प्र), तारीख 12-4-89 (शुद्धिपत्र)
- 44 सा.का.नि. 583(प्र), तारीख 2-6-89 (शुद्धिपत्र)
- 45 सा.का.नि. 691(प्र), तारीख 11-7-89
- 46 सा.का.नि. 784(प्र), तारीख 28-8-89
- 47 सा.का.नि. 16(प्र), तारीख 1-10-89
- 48 सा.का.नि. 731(प्र), तारीख 23-8-90
- 49 सा.का.नि. 865(प्र), तारीख 25-10-90
- 50 सा.का.नि. 11(प्र), तारीख 7-1-91
- 51 सा.का.नि. 223(प्र), तारीख 19-4-91
- 52 सा.का.नि. 246(प्र), तारीख 1-5-91
- 53 सा.का.नि. 301(प्र), तारीख 7-6-91
- 54 सा.का.नि. 302(प्र), तारीख 7-6-91
- 55 सा.का.नि. 491(प्र), तारीख 25-7-91
- 56 सा.का.नि. 495(प्र), तारीख 25-7-91
- 57 सा.का.नि. 532(प्र), तारीख 14-8-91
- 58 सा.का.नि. 626(प्र), तारीख 14-10-91
- 59 सा.का.नि. 668(प्र), तारीख 7-11-91
- 60 सा.का.नि. 736(प्र), तारीख 10-12-91
- 61 सा.का.नि. 59(प्र), तारीख 22-1-92
- 62 सा.का.नि. 305(प्र), तारीख 4-3-92 (शुद्धिपत्र)
- 63 सा.का.नि. 445(प्र), तारीख 30-4-92
- 64 सा.का.नि. 507(प्र), तारीख 17-6-92

- 65 सा.का.नि. 663(प्र), तारीख 3-7-82
- 66 सा.का.नि. 723(प्र), तारीख 11-8-92
- 67 सा.का.नि. 796(प्र), तारीख 1-10-92
- 68 सा.का.नि. 877(प्र), तारीख 17-11-92
- 69 सा.का.नि. 904(प्र), तारीख 2-12-92
- 70 सा.का.नि. 923(प्र), तारीख 14-12-92
- 71 सा.का.नि. 27(प्र), तारीख 22-1-93 (शुद्धिपत्र)
- 72 सा.का.नि. 28(प्र), तारीख 22-1-93
- 73 सा.का.नि. 86(प्र), तारीख 26-2-93
- 74 सा.का.नि. 296(प्र), तारीख 24-3-93
- 75 सा.का.नि. 373(प्र), तारीख 13-4-93 (शुद्धिपत्र)
- 76 सा.का.नि. 374(प्र), तारीख 13-4-93 (शुद्धिपत्र)
- 77 सा.का.नि. 447(प्र), तारीख 10-6-93 (शुद्धिपत्र)
- 78 सा.का.नि. 658(प्र), तारीख 19-10-93
- 79 सा.का.नि. 673(प्र), तारीख 27-10-93
- 80 सा.का.नि. 108(प्र), तारीख 22-2-94
- 81 सा.का.नि. 109(प्र), तारीख 22-2-94
- 82 सा.का.नि. 370(प्र), तारीख 7-4-94
- 83 सा.का.नि. 466(प्र), तारीख 17-5-94

MINISTRY OF HEALTH AND FAMILY WELFARE

(Department of Health)

NOTIFICATION

New Delhi, the 30th September, 1994

G.S.R. 730(E).—The following draft of certain rules further to amend the Drugs and Cosmetics Rules, 1945, which the Central Government propose to make, after consultation with Drugs Technical Advisory Board, in exercise of the powers conferred by sections 12 and 33 of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940), is hereby published as required by the said sections for the information of all persons likely to be affected thereby, and notice is hereby given that the said draft rules will be taken into consideration after the expiry of a period of forty five days from the date on which the copies of the Official Gazette in which this notification is published, are made available to the public.

The objections or suggestions with respect to the said draft rules may be sent to the Secretary, Ministry of Health and Family Welfare, Nirman Bhawan, New Delhi. Any objection or suggestion which may be received from any person before the expiry of the period so specified will be taken into consideration by the Central Government.

DRAFT RULES

1. (1) These rules may be called the Drugs and Cosmetics Amendment Rules, 1994

(2) They shall come into force on the date of their final publication in the Official Gazette.

2. In the Drugs and Cosmetics Rules, 1945, (hereinafter referred to as the said rules), for clause (c) of rule 74, the following shall be substituted, namely :—

“(c) The licensee shall in his own laboratory test each batch or lot of raw-materials used by him for the manufacture of his products as also each batch of the final product and shall maintain records or registers showing the particulars in respect of such tests specified in Schedule U.

Provided further that for tests, requiring sophisticated instrumentation techniques, as permitted by the Licensing authority to be conducted by the institutions approved by it under Part XV-A for the purpose shall also test each batch or lot of raw-materials and finished product sent to them for testing. They shall maintain and retain records or registers showing particulars in respect of such tests carried out by them for a period of five years from the date of testing”.

3. In the said rules, in rule 74,—(i) for clause (b), the following clause shall be substituted, namely :—

“(b) The licensee shall in his own premises provide and maintain adequate arrangements for carrying out tests of the strength, quality, purity of drugs repacked.

Provided further that the licensee shall make arrangements with the institutions approved by the licensing authority under Part XV-A for such tests which require sophisticated instrumentation techniques and permitted by the licensing authority”;

(ii) for clause (f), the following clause shall be substituted namely :—

“(f) The licensee shall in his own laboratory test each batch or lot of raw-materials used by him for the manufacture of his products as also each batch of the final product and shall maintain records or registers showing the particulars in respect of such tests specified in Schedule U.

Provided further that for tests requiring sophisticated instrumentation techniques or biological or micro-biological authority to be conducted by the institutions approved by it under Part

XV-A for the purpose shall also test each batch or lot of raw-materials and finished products sent to them for testing. They shall maintain and retain records or registers showing particulars in respect of such tests carried out by them for a period of five years from the date of testing”.

4. In the said rules, in rule 78A,—

(i) for sub-clause (ii) of clause (c) the following sub-clause shall be substituted, namely :—

“(ii) The licensee shall in his own Laboratory test each batch or lot of raw-materials used by him for the manufacture of his products as also each batch of the final product and shall maintain records or registers showing the particulars in respect of such tests specified in Schedule U.

Provided further that for tests requiring sophisticated instrumentation techniques or biological or micro-biological methods other than sterility as permitted by the licensing authority to be conducted by the institutions approved by it (under Part XV-A of the said rules) for the purpose shall also test each batch or lot of raw materials and finished product sent to them for testing. They shall maintain and retain records or registers showing particulars in respect of such tests carried out by them for a period of 5 years from the date of testing”.

(ii) for clause (4), the following clause shall be substituted, namely :—

“(4) The licensee shall in his own laboratory test each batch or lot of raw-materials used by him for the manufacture of his products as also each batch of the final product and shall maintain records or registers showing the particulars in respect of such tests specified in Schedule U.

Provided further that for tests requiring sophisticated instrumentation techniques or biological or micro-biological methods other than sterility as permitted by the licensing authority to be conducted by the institutions approved by it (under Part XV-A of the said rules) for the purpose shall also test each batch or lot of raw materials and finished products sent to them for testing. They shall maintain

and retain records or registers showing particulars in respect of such tests carried out by them for a period of 5 years from the date of testing".

5. In the said rules, in Schedule A, in Forms 25, 25A, 25F, 26, 26A, 26F, 28, 28A, 28B, 28C, 37, 38, for the words "approved staff" or "expert staff" wherever they occur the words "competent technical staff" shall be substituted.

6. In the said rules, under Part I of Schedule M, in Para 10,—

- (i) in sub-para (1), the words "approved by licensing authority" shall be omitted.
- (ii) in sub-para (2), in the opening para, the word "corticosteroids" shall be omitted.

7. In Form 19A to the said rules,—

- (i) The words "itinerant Vendors and other" occurring in the heading shall be omitted;
- (ii) the words 'Drugs other than those specified in Schedule C, C1 and X as Vendor in the area occurring in entry 1' shall be omitted;
- (iii) item 5 and entries thereto shall be omitted;
- (iv) the word 'five' occurring in entry 6 at item 6 shall be omitted.

8. In Form 20A and Form 21A to the said rules,—

- (i) the words 'itinerant vendors and other' occurring in the heading shall be omitted;
- (ii) the words 'as vendors in the area' occurring in 'entry 1' shall be omitted;
- (iii) the 'entry 4' shall be omitted;
- (iv) the words 'or shall be kept on the person of the vendor' occurring in 'entry 1 of the conditions of licence' shall be omitted.

[No. X-11014/8/93-DMS&PFA]
SHAILAJA CHANDRA, Jt. Secy.

Note : The Drugs & Cosmetics Rules, 1945 as amended upto 1-5-1979 is contained in the publication of the Ministry of Health & Family Welfare (Department of Health) containing the

2749 GI/94—

Drugs & Cosmetics Act and the Rules (PDGHS-61). Subsequently the said rules have been amended by the following notifications published in Part II, Section 3, Sub-section (i) of the Gazette of India, namely :—

1. GSR 1241 dated 6-10-1979
2. GSR 1242 dated 6-10-1979
3. GSR 1243 dated 6-10-1979
4. GSR 1281 dated 12-10-1979
5. GSR 430 dated 19-04-1980
6. GSR 779 dated 26-7-1980
7. GSR 540(E) dated 22-9-1980
8. GSR 680(E) dated 5-12-1980
9. GSR 681(E) dated 5-12-1980
10. GSR 682(E) dated 5-12-1980
11. GSR 27(E) dated 17-1-1981
12. GSR 478(E) dated 6-8-1981
13. GSR 62(E) dated 5-2-1982
14. GSR 462(E) dated 22-6-1982
15. GSR 510(E) dated 26-7-1982
16. GSR 13(E) dated 7-1-1983
17. GSR 318(E) dated 1-5-1984
18. GSR 331(E) dated 8-5-1984
19. GSR 460(E) dated 20-6-1984
20. GSR 487(E) dated 2-7-1984
21. GSR 89(E) dated 16-2-1985
22. GSR 788(E) dated 10-10-1985
23. GSR 17(E) dated 7-1-1986
24. GSR 1049(E) dated 29-8-1986
25. GSR 1060(E) dated 5-9-1986
26. GSR 1115(E) dated 30-9-1986
27. GSR 71(E) dated 30-1-1987
28. GSR 570(E) dated 12-6-1987
29. GSR 626(E) dated 2-7-1987
30. GSR 792(E) dated 17-9-1987
31. GSR 371(E) dated 24-3-1988
32. GSR 75(E) dated 2-6-1988
33. GSR 675(E) dated 2-6-1988
34. GSR 676(E) dated 2-6-1988
35. GSR 677(E) dated 2-6-1988
36. GSR 680(E) dated 6-6-1988
37. GSR 735(E) dated 24-6-1988
38. GSR 813(E) dated 27-7-1988
39. GSR 944(E) dated 21-9-1988 **Corrigendum**
40. GSR 43(E) dated 20-1-1939 **Corrigendum**

-
- | | |
|--|--|
| 41. GSR 44(E) dated 20-1-1989 Corrigendum | 63. GSR 445(E) dated 30-4-1992 |
| 42. GSR 100(E) dated 14-2-1989 Corrigendum | 64. GSR 597(E) dated 17-6-1992 |
| 43. GSR 443(E) dated 12-4-1989 Corrigendum | 65. GSR 663(E) dated 3-7-1992 |
| 44. GSR 588(E) dated 2-6-1989 Corrigendum | 66. GSR 723(E) dated 11-8-1992 |
| 45. GSR 691(E) dated 11-7-1989 | 67. GSR 796(E) dated 1-10-1992 |
| 46. GSR 784(E) dated 28-8-1989 | 68. GSR 877(E) dated 17-11-1992 |
| 47. GSR 16(E) dated 10-1-1990 | 69. GSR 904(E) dated 2-12-1992 |
| 48. GSR 731(E) dated 23-8-1990 | 70. GSR 923(E) dated 14-12-1992 |
| 49. GSR 865(E) dated 25-10-1990 | 71. GSR 27(E) dated 22-1-1993 (Corrigendum) |
| 50. GSR 11(E) dated 7-1-1990 | 72. GSR 28(E) dated 22-1-1993 |
| 51. GSR 223(E) dated 19-4-1991 | 73. GSR 86(E) dated 26-2-1993 |
| 52. GSR 246(E) dated 1-5-1991 | 74. GSR 296(E) dated 24-3-1993 |
| 53. GSR 301(E) dated 7-6-1991 | 75. GSR 373(E) dated 13-4-1993 (Corrigendum) |
| 54. GSR 302(E) dated 7-6-1991 | 76. GSR 374(E) dated 13-4-1993 (Corrigendum) |
| 55. GSR 491(E) dated 25-7-1991 | 77. GSR 447(E) dated 10-6-1993 (Corrigendum) |
| 56. GSR 495(E) dated 25-7-1991 | 78. GSR 658(E) dated 19-10-1993 |
| 57. GSR 532(E) dated 14-8-1991 | 79. GSR 673(E) dated 27-10-1993 |
| 58. GSR 126(E) dated 14-10-1991 | 80. GSR 108(E) dated 22-2-1994 |
| 59. GSR 668(E) dated 7-11-1991 | 81. GSR 109(E) dated 22-2-1994 |
| 60. GSR 730(E) dated 10-12-1991 | 82. GSR 370(E) dated 7-4-1994 |
| 61. GSR 59(E) dated 22-1-1992 | 83. GSR 466(E) dated 17-5-1994 |
| 62. BSR 305(E) dated 4-3-1992 Corrigendum | 84. GSR 466(E) dated 17-5-1994 |
-